日本国特許庁

PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類は下記の出願書類の謄本に相違ないことを証明する。 This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

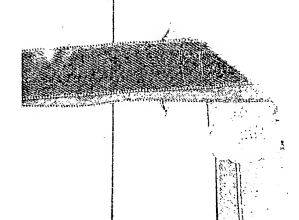
1986年3月3日

出 願 番 号 Application Number:

昭和61年特許願第45676号

出 額 Applicant (s):

協和醱酵工業株式会社



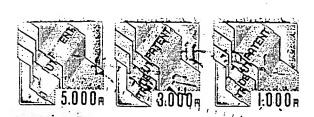
1988 年 7 月 13 日

特許庁長官 Director-General, Patent Office

吉田文



出証昭 63-28306



正本

国 際 特	許 分 類		
サプクラス	グループ		
C07D	313/12		

500n,

(9500円)

炷

許

願 (特許法第38条ただし書) の規定による特許出願



昭和6/年3月3日

特許庁長官殿

1. 発明の名称

コワドワタイ オヨ コウ ジベンズ [b, e] オキセピン誘導体、及び抗 ザイオヨ コウエンショウザイ アレルギー剤及び抗炎症剤

- 2.特許請求の範囲に記載された発明の数 3
- 3. 発 明 者

住

スントウグンナガイズミチョウスギハラ 静岡県駿東郡長泉町杉原 152-2

岡崎マンション305号

氏 名

所

材 シマ 大 島 ェッ 悦

男(ほか8名

61. 3. 4

4. 特許出願人

郵便番号 100

住 所

東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名 称 (102) 協和醱酵工業株式会社

代表者 加 藤 幹 夫

5. 添付書類の目録

(1) 明 細 書 1 通

(2)願 書 副 本

1通

方式





6. 前記以外の発明者

住氏		スントウグンナガイズミチョウシモトガリ 静岡県駿東郡長泉町下土狩 1194-83 クマ ザワ トシ アキ 熊 沢 利 昭
住氏		スントウグンナガイズミチョウシモトガリ セイワリョウ 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 清和寮 オオ タキ シズ オ 大 瀧 静 夫
住	所	スントウグンナガイズミチョウシモトガリ 静 岡 県 駿 東 郡 長 泉 町 下 土 狩 1188 キョウワ
氏	名	が t は
住氏	所名	i シマ シ フ ヨウダイ 静岡県三島市芙蓉台 2 - 1 4 - 3 オオ tリ ケン ジ 大 森 健 守
住氏	所名	タ ガタグンニラヤマチョウナンジョウ静岡県田方郡韮山町南條847-3イシ イ ヒデ エ石 井 秀 衛
住氏	所名	スントウグンナガイズミチョウシモトガリ セイワリョウ 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 清和寮 マナ へ ハル ヒコ 真 部 治 彦
住氏	所名	スントウグンナガイズミチョウシモトガリ セイワリョウ 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 清和寮 タ ムラ タダ フミ 田 村 忠 史
住氏	所名	スントウグンナガイズミチョウナメリ 静岡県駿東郡長泉町納米里 410-1 シュウ トウ カッ イチ 周 藤 勝 一

1. 発明の名称

ジベンズ〔b, e〕オキセピン誘導体、及び抗アレルギー剤及び抗炎症剤

2. 特許請求の範囲

(1) 式

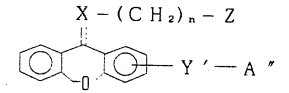
$$X - (C H_2)_n - Z$$

$$V - A$$

「式中、Aはヒドロキシメチル基、低級アルコキシメチル基、トリフェニルメチル基、低級アルカノイルオキシメチル基、低級アルカノイルオキシメチル基、低級アルカノイル基、カルボキシ基、低級アルオキシカルボニル基、トリフェニルメチルオキシカルボニル基、一CONR1R2(式中R1、R2は低級アルーを表す)、4.4ージメチルー2ーオキサンリンー2ーイル基又は一CONHOHを表し、Yは母核の2位又は3位に置換したー(CH2)mースはCR4=CR5ー(CH2)mー(式中、R3は低級アルキル基を表す。mは0.1.2.3又は低級アルキル基を表す。mは0.1.2.3又は低級アルキル基を表す。mは0.1.2.3又は低級アルキル基を表す。mは0.1.2.3又は

(2) 式

₹.



《式中、Xは=N-,=CH-又は-CH2-を表し、nは0.1.2.3 又は4を表し、Zは4-メチルピペラジノ基,4-メチルホモピペラジ ノ基,ピペリジノ基,ピロリジノ基,チオモル ホリノ基,モルホリノ基又は-NR6R7(式中、 R6,R7は同一もしくは異なって水素原子又は 低級アルキル基を表す。なお、一は一 重結合又は二重結合を表す。-Y'-A"はX が=CH-又は-CH2-であるときは-Y-A 部用

Ę,

〔式中、Aはヒドロキシメチル基,低級アルコ キシメチル基、トリフェニルメチルオキシメチ ル基、低級アルカノイルオキシメチル基、低級 アルカノイル基、カルボキシ基、低級アルコキ シカルボニル基、トリフェニルメチルオキシカ ルボニル基, - C O N R 1 R 2 (式中、R 1, R 2 は同一もしくは異なって水素原子又は低級アル キル基を表す), 4.4 - ジメチル-2 - オキサ ブリン-2-イル基又は-СОNHOHを表し、 Y は母核の 2 位又は 3 位に置換した - (CH₂)_m - , $-CHR_3-(CH_2)_m-又は-CR_4=CR_5-$ (CH₂)_m- (式中、R₃ は低級アルキル基を 表す。 R 4, R 5 は同一もしくは異なって水素原 子又は低級アルキル基を表す。mは0.1.2.3又 は4を表す。なお、上記各式の左側が母核に結 合しているものとする。)を表す。〕を表し、 Xが=N-であるときは母核の2位に結合した 場合の-Y-A(式中、Y及びAは前記と同義 である)を表す。}で表されるジベンズ〔b, e〕オキセピン誘導体又はその薬理上許容され る塩を有効成分として含有する抗アレルギー剤。

新期

(3) 式

〔式中、nは0.1.2.3又は4を表し、2は4-メチルピペラジノ基,4-メチルホモピペラジ ノ基,ピペリジノ基,ピロリジノ基,チオモル ホリノ基、モルホリノ基又は-NR₆R₇(式中、 R₆, R₇ は同一もしくは異なって水素原子又は 低級アルキル基を表す)を表す。Y″は母核の 2 位又は3位に置換した-CH₂-又は-CHR₃-(式中、R₃は低級アルキル基を表す)を表し、 A "はヒドロキシメチル基, 低級アルコキシメ チル基,トリフェニルメチルオキシメチル基, 低級アルカノイルオキシメチル基, ホルミル基. カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、 トリフェニルメチルオキシカルボニル基、 - CONR₁R₂(式中、R₁,R₂は同一もしくは 異なって水素原子又は低級アルキル基を表す)、 4.4-ジメチルー2-オキサゾリン-2-イル 基又は-CONHOHを表す。〕で表されるジ ベンズ〔b, e〕オキセピン誘導体及びその薬 理上許容される塩を有効成分として含有する抗 炎症剤。



3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は新規ジベンズ〔b,e〕オキセピン誘導体及びそれを有効成分として含有する抗アレルギー剤及び又は抗炎症剤に関する。

従来の技術

従来、11-非置換,11-ヒドロキシ又は
11-オキソジベンズ〔b,e〕オキセピン誘導体を抗炎症剤として用いることが知られている
〔J. Med. Chem., 21,633-639 (1978)〕。又、
11位の置換基Ra,R。が以下の定義を有するジベンズ〔b,e〕オキセピン誘導体をアレルギー症状の治療又は処置に用いることが知られている(米国特許第4.282.365号):

Ra: H, OH, 低級アルコキシ, 低級アルキル チオ, 低級アルキルスルフィニル, 低級ア ルキルスルホニル, アリールチオ, N H 2, N H C H O 又はイミダゾリル;

Rs: H又は低級アルキル;

又、R。R。は一体となって、=0,=CH-R。 (式中、R。はH又はアリールである)

さらに、抗喘息作用を有する11-(4-メチルピペラジノ)ジベンズ〔b, e〕オキセピン誘導体が知られている(特開昭56-150082)。

又、抗喘息作用を有し、以下の構造を有するジベンズ〔b, e〕オキセピン誘導体が知られている(特開昭58-126883):

(式中、R。及びR。は低級アルキルであり、R_fは低級アルキル又はハロゲンである)。又、抗アレルギー作用を有する以下の構造のジベンズ〔b,e〕オキセピン誘導体が知られている(特開昭59-227879):

(式中、R。及びRnはアルキルであり、rは2 又は3であり、Riはアルキル又はハロゲンである)。又、抗アレルギー作用を有する以下の構造のジベンズ〔b,e〕オキセピン誘導体が知られている(特開昭60-28972):

〔式中、R; は4-アルキルピペラジノ, 3-キ ヌクリジルアミノ又は-Xa-(CH2)s-NReRm (式中、X。は-NH-, -S-又は-O-であり、S は2又は3であり、R ℓ 及び R_m はrルキルである)、 R_k はCN, 5-テトラゾリル, $CONH_2$ 又は CO_2R_n (式中、 R_n はH, rルキル又は1-(エトキシカルボニルオキシ)エチルである)である〕。

ξ.

さらに、抗うつ作用を有し以下の構造を有する ドキセピン(doxepin) が知られている [Drugs, <u>13</u>, 161 (1977)]:

又、抗うつ作用を有し以下の構造を有するドチェ ピン(dothiepin) が知られている [Arz. - Forsch., 13, 1039 (1963) ; ibid, 14, 100 (1964)]:

抗アレルギー作用と抗炎症作用とを併有する化合物としては、いわゆる抗炎症ステロイド類が知られている。

発明が解決しようとする問題点

新規かつ有用な抗アレルギー作用又は抗炎症作用を有する化合物は常に求められている。



問題点を解決するための手段

本発明は式(I)

〔式中、Aはヒドロキシメチル基、低級アルコキ シメチル基、トリフェニルメチルオキシメチル基、 低級アルカノイルオキシメチル基、低級アルカノ イル基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニ ル基,トリフェニルメチルオキシカルボニル基, - CONR₁R₂ (式中、R₁, R₂ は同一もしくは 異なって水素原子又は低級アルキル基を表す)、 4.4-ジメチルー2-オキサゾリンー2-イル基 又は-СОNHOHを表し、Yは母核の2位又は 3 位に置換した-(CH₂)_m-, - CHR₃-(CH₂)_m-又は $-CR_4=CR_5-(CH_2)_m-($ 式中、 R_3 は 低級アルキル基を表す。R4, R5 は同一もしくは 異なって水素原子又は低級アルキル基を表す。m は0.1.2.3又は4を表す。なお、上記各式の左側 が母核に結合しているものとする。)を表し、X $t = N - , = CH - , - CH_2 - を表し、nは0.$ 1.2.3 又は 4 を表し、 Z は 4 - メチルピペラジノ 基, 4-メチルホモピペラジノ基, ピペリジノ基,



ピロリジノ基、チオモルホリノ基、モルホリノ基、 又は「NRoRr(式中、Ro,Rrは同一ももすとは 異なって水素原子又は低級アルキル基合を表す。なお、一は一重結合又は二重結合といる。 で表されるジベンズ〔b,e〕オキセピン誘導化るいズで、化合物(I)といる。他の上部の外で、 物についても同様〕といる変理上が分とも り、でそれらの少なくとも1つを有効成分である。 などそれらの少なくとも1つを有効成分する。 有する抗アレルギー剤又は抗炎症剤に関する。

期

基としてはホルミル、アセチル等が、低級アルカ ノイルオキシメチル基としてはホルミルオキシメ チル、アセチルオキシメチル等が例示される。

K.

化合物(I)の薬理上許容される塩は薬理上許容される酸付加塩,金属塩,アンモニウム塩,有機アミン付加塩,アミノ酸付加塩等を包含する。

化合物(I)は式(Ⅱ)

$$\bigcirc \qquad \qquad \qquad (\ \square \)$$

(式中、Y及びAは前記と同義である)で表される化合物又は式(Ⅲ)



(式中、Y及びAは前記と同義である)で表される化合物より製造される。化合物(Ⅱ)は、J. Med. Chem., 19, 941 (1976), 同20, 1499 (1977), および特開昭 58-21679に記載されている。また、化合物(Ⅲ)において-Y-A=-COHの化合物は、特開昭 58-21679に記載されており、それ以外の化合物(Ⅲ)は文献未記載ではあるが、該公開公報に記載の方法に準じて合成できる。

以下、基Xの種類により化合物(I)の製法を説明する。

方 法 1

[Xが=CH-である化合物(I)の合成(その1)]

まず次の化合物(Ⅱa)のカルボキシ基を次の 反応工程に従って保護する。

$$(II a) \xrightarrow{SOC \ell_2} Y-COOH \xrightarrow{SOC \ell_2} OH (IV) \xrightarrow{OH} CH_3$$

$$\begin{array}{c} SOC \ell_{2} \\ \hline \\ (V) \end{array}$$

· ¥.-

〔式中、Yは前記と同義である。ⅡaはⅡに包含される(他の番号についても同様)〕

化合物(Ⅱ a)及び化合物(Ⅱ a)に対し1~5当量の塩化チオニル及び1~5当量の2-アミノー2-メチルー1-プロパノールを不活性溶解、例えば塩化メチレン中必要ならばトリエチル間反応させることにより化合物(Ⅳ)を得る。こで反応させることにより化合物(Ⅳ)を得る。こで反応させることによりと塩化チオニルとをまず反応は化合物(Ⅱ a)と塩化チオニルとをまずプロペナールを反応させてもよい。

化合物 (\mathbb{N})を不活性溶媒、例えば塩化メチレン,トルエン,ベンゼン中 $1 \sim 5$ 当量の塩化チオニルで 0 \mathbb{C} \sim 室温で $1 \sim 2$ 4 時間処理することにより化合物 (\mathbb{V})を得る。

次に化合物(V)より次の反応工程に従って化合物(Ia), (Ib)を製造する。

Hall Mg (CH₂)
$$_{n+1}Z$$
 (VI)

HO (CH₂) $_{n+1}Z$

H (CH₂) $_{n}Z$

(VII)

ReOH

H 20

H 20

H 20

H 20

H 20

H 30

(CH₂) $_{n}Z$

戊

(式中、Y, Z, nは前記と同義であり、R®は水素原子又は低級アルキル基, R®' は低級アルキル基, Halはハロゲン原子である)。ここで低級アルキル基の定義は式(I)の各基の低級アルキル基の定義と同じである。又ハロゲン原子は塩素, 臭素, ョウ素原子等を包含する。

化合物(V)と1~5当量の化合物(VI)とを窒素,アルゴン等の不活性ガス雰囲気下、テトラヒドロフラン,ジエチルエーテル等の不活性溶媒中反応させることにより化合物(VII)を得る。反応は0℃~室温で行い、通常1~24時間で終了する。

次に、化合物(M)を塩化メチレン等の不活性溶媒中ピリジン等の塩基の存在下 $1\sim5$ 当量の塩化チオニルもしくはオキシ塩化リンで処理することにより化合物(Ia)を得る。反応は0 v v v 温で行い、通常v v v 4 時間で終了する。

次に化合物(Ia)を含水アルコール例えばメタノール水溶液中、パラトルエンスルホン酸などの適当な酸触媒の存在下室温から溶媒の沸点に保持することにより化合物(Ib)中 $R_8=H$ の化合物を得る。反応は通常 $1\sim 2$ 4 時間で完了する。

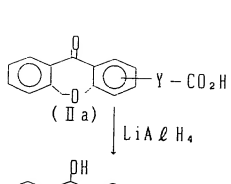
又、化合物(Π)を式 R_8 O H の アルコール 中パラトルエンスルホン酸等の適当な酸触媒の存 在下室温~溶媒の沸点に保持することにより化合 物(I b)中 R_8 = 低級アルキルの化合物を得る。 反応は通常 1 ~ 2 4 時間で完了する。

方 法 2

٠<u>.</u>

[Xが=CH-である化合物(])の合成(その2)]

下記式(Ia)の化合物のカルボキシル基を次の反応工程に従って低級アルコキシメチル基もしくはトリチルオキシメチル基に変換することができる。



C(Ph)₃Cℓ

$$0 \qquad \qquad Y - CH_2OR_3$$

(式中、Yは前記と同義であり、R。は低級アルキル基, R。' はトリチル基又は低級アルキル基である)。ここで低級アルキル基の定義は式(I)の各基の低級アルキル基の定義と同じである。

まず化合物 (IIa) をテトラヒドロフラン中 1 ~ 5 当量の水素化リチウムアルミニウムで 0 varthing 室温で通常 $1 \sim 2$ 4 時間還元して化合物 (varthing) を得る。

がい

次に化合物(畑)と1~5当量のトリチルクロリドとをピリジン中室温~100℃で1~24時間反応させて化合物(IX)を得る。

i.

化合物(IX)を塩化メチレン,アセトン等の不活性溶媒中 $1\sim5$ 当量の適当な酸化剤、例えば過マンガン酸カリウム,ピリジウム-クロロクロメート試薬等で酸化して化合物(II)中 R_s ′=トリチルの化合物を得る。反応は0 C~溶媒の沸点で行い、通常 $1\sim2$ 4 時間で終了する。

一方、化合物(咖)を式R。OH のアルコール中、硫酸等の適当な酸触媒の存在下室温~溶媒の沸点に保持することにより化合物(X)を得る。 反応は通常1~24時間で終了する。

化合物(XI)から次の反応工程に従って、式 (Ic), (Id)で表される化合物を、さらに 所望ならば式(Ie)で表される化合物を合成で きる。



$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array}{c} \end{array} \end{array} \end{array} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array}$$

Ä

(.

(式中、Y, Z, Rs', n, Haℓ は前記と同義である)

化合物(XI)とグリニャール試薬である化合物(VI)とを方法1の化合物(V)→化合物(VI)の反応と同様に反応させることにより化合物(XII)を得る。

次に化合物(XⅡ)を反応工程1の化合物(Ⅶ) →化合物(Ia)の反応と同様に反応させることに より化合物 (Ic)を得る。

次に化合物 (Ic)を含水溶媒、例えば含水ジオキサン中、パラトルエンスルホン酸等の適当な酸触媒の存在下、室温~溶媒の沸点に保持することにより化合物 (Id)を得る。反応は通常1~24時間で完了する。

化合物 (Id) は化合物 (XII) を含水ジオキサン等の含水溶媒中硫酸などの適当な酸触媒の存在下室温~溶媒の沸点に保持することにより 1 工程で得ることもできる。 反応は通常 1~ 2 4 時間で完了する。

所望により化合物 (Id)をアセトンなどの不活性溶媒中1~5 当量の適当な酸化剤、例えばジョーンズ試薬で酸化することにより化合物 (Ie)を製造することもできる。反応は0℃~溶媒の沸点で行い、通常1~24時間で終了する。

方 法 3

ŧ,

[Xが=CH-である化合物(I)の合成(その3)]

$$\begin{array}{c} H & (CH_2)_n Z \\ \hline \\ \hline \\ (If) \end{array}$$

(式中、Y, Z, nは前記と同義であり、A′は基Aの定義中、低級アルカノイル基を除いた基を表す)

化合物 (Π b)と $1\sim5$ 当量の化合物 ($X\Pi$)とを不活性ガス、例えば窒素,アルゴン雰囲気下、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中 0 ∇ \sim 室温で通常 $1\sim2$ 4 時間反応させることにより化合物 (If)を得る。

ここでイリドである化合物(X III)は C.A. <u>63</u>, 16366a(1965)に記載された方法に準じて以下のごとく調製することができる。



$$\begin{array}{c}
1) \text{ HZ} \\
\hline
2) \text{ HHa } \ell
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{Ph}_{3} \stackrel{\uparrow}{\text{P}} (\text{CH}_{2})_{n+1} \text{Z} \cdot \text{Ha } \ell \stackrel{-}{\cdot} (\text{HHa } \ell)_{q}
\end{array}$$

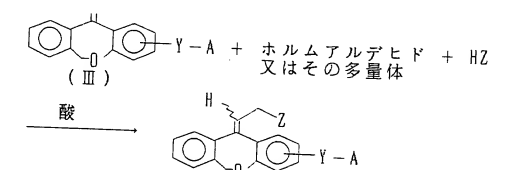
$$(X \text{ VI})$$

(式中、Hal, n, Zは前記と同義であり、qは1又は2である)

方 法 4

€.

[Xが=CH-である化合物(I)の合成(その4)]



(式中、Y, Z, Aは前記と同義である)

(I g)

この方法は、プリンス反応として知られている 〔新実験化学講座(丸善)14巻,有機化合物の 合成と反応Ⅲ,1375頁(1977)〕。

化合物(Ⅲ)、1~5当量のホルムアルデヒド及び1~5当量のH2を窒素,アルゴン等の不活性がス雰囲気下テトラクロロエタン等の不活性溶媒中、酸の存在下反応させることにより、あるいは酸そのものを溶媒として反応させることにより化合物(Ig)を製造する。

ホルムアルデヒド又は、その多量体は、ホルムアルデヒドのパラホルムアルデヒド, トリオキサン等を包含する。酸は酢酸, トリクロロ酢酸, トリフロロ酢酸等を包含する。反応は室温~溶媒の沸点で行い、通常1~24時間で終了する。



反応原料である化合物(Ⅱ)は特開昭58-2 679に開示された方法に準じて例えば次のようにして製造することができる。

すなわち化合物(Ⅱb)に対し1~5当量のメチルトリフェニルホスホニウムブロミドと1~5当量のn-ブチルリチウムとを不活性溶媒中-78℃~室温で通常1~5時間反応させて得たイリド(X Ⅶ)と1当量の化合物(Ⅱb)とを不活性溶媒中-78℃~室温で通常1~24時間反応させることにより化合物(Ⅲa)を得る。

不活性ガスは窒素,アルゴン等、不活性溶媒は テトラヒドロフラン等を包含する。

ここで化合物 (Ⅲa)の基A / を低級アルカノイル基に変換することは後記方法 9 に述べるごとく容易にできるので、結局化合物 (Ⅲ) を調製できる。



方法 5

〔Xが=N-である化合物(Ⅰ)の合成〕

$$(I h)$$

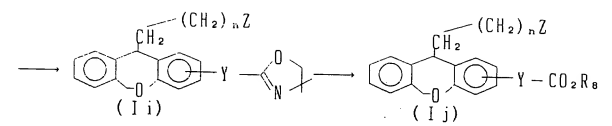
化合物(Ⅱb)と1~10当量の化合物(X㎞)とを不活性ガス、例えば窒素,アルゴン等の雰囲気下、不活性溶媒、例えばベンゼン中1~10当量の四塩化チタンの存在下0℃~溶媒の沸点で1~48時間反応させることにより化合物(Ih)を得る。

_方_法 6

[Xが - C H₂-である化合物(I)の合成(その1)]

$$\begin{array}{c|c}
0 & & & & & \downarrow \\
\hline
 & & & & \downarrow \\
 & & & & & \downarrow \\
\hline
 & & & & & \downarrow \\
 & & & & & \downarrow \\
\hline
 & & & & & \downarrow \\
 & & \downarrow \\$$

クロル化
$$(X X)$$
 Halmg(CH₂)_{n+1}Z (VI)



ξ.

(式中、Y, Z, n, R₈, Haℓ は前記と同義 である)

化合物(V)をテトラヒドロフラン,メタノール等の不活性溶媒中1~5当量の水素化リチウムアルミニウム,水素化ホウ素ナトリウム等で0℃~室温で通常1~24時間還元することにより化合物(XIX)を得る。

次に化合物(XIX)と1~5当量の塩化チォニルもしくはオキシ塩化リンとを適当な塩基例えばピリジン中で0℃~室温で反応させて化合物(XIX)を得る。

ついで化合物(XX)と1~5当量の化合物 (Ⅵ)とを方法1の化合物(V)→化合物(Ⅷ) の反応と同様に反応させて化合物(Ⅰi)を得る。

化合物 (Ii) は方法 1 の化合物 (Π) \rightarrow (Ib) もしくは化合物 (Ia) \rightarrow (Ib) の反応と同様な反応に服せしめて化合物 (Ij) に変換することができる。

方 法 7

[Xが-CH₂- である化合物(I)の合成 (その2)]

$$\begin{array}{c|c}
\hline
OH \\
\hline
(X X I)
\end{array} Y - CH2OR9,
\begin{array}{c}
\hline
DIN (V \\
\hline
(X X II)
\end{array} Y - CH2OR9,
\begin{array}{c}
\hline
OH \\
\hline
(X X II)
\end{array}$$

$$Ha \ \ell \ Mg (CH_2)_{n+1} Z (VI)$$

$$\begin{array}{c|c} CH_2-(CH_2)_nZ \\ \hline \\ O & Y-CH_2OR_9 \end{array}$$

$$H^+$$
 H^+ H^+

まず化合物(XXI)を方法 6 と同様にクロル化して化合物(XXI)を得、ついで化合物(XXI)と化合物(YI)とを方法 6 と同様に反応させて化合物(Ik)を得る。化合物(Ik)は方法 2 と同様に処理して化合物(Ie) さらには化合物(Im)へ導くことができる。

ここで出発原料(X X I) はその定義中に化合物(IX)を包含し、又化合物(X I)をテトラヒドロフラン,メタノール等の不活性溶媒中1~5当量の水素化リチウムアルミニウムもしくは水素化ホウ素ナトリウムで0℃~室温で通常1~24

時間還元することにより得ることができる。

方 法 8

έ,

[Xが-CH₂- である化合物(I)の合成(その3)]

Xが-CH₂- である化合物(I)の合成法として方法 6.7を示したが、これらに限定されるものではない。例えば方法 1~4に示した製造法により得られる化合物(Ia)を適当な環況方法、例えばパラジウム炭素等を触媒として用る水素添加反応に付して還元することにより、Xが-CH₂- である化合物(I)を合成することができる。

方 法 9

方法1~8に示した製造法においては、必ずしもAとして定義した基を有する化合物を直接級にない場合がある(例えば、方法3ではAが低いかある化合物(I)は得られな有害ので常用される方法、例えば酸化、還元に分解反応に付すことにより容易にかかを合成できる。例えば、Aがホルミルとの方法、Aがホルミルとの方法のは、Aがホルミルとの方法のには対応できる。化合物(I)を得るためには対応するとといるできる。といるではよい。

道師

上記各製造方法における中間体及び目的化合物は有機合成化学で常用される精製法、例えば、沪 過,有機溶媒、例えば酢酸エチル,塩化メチレン 等による抽出,乾燥,濃縮,再結晶,カラムクロマトグラフィー等に付して単離精製することができる。

€

以上の各製造法によって得られる(Ia)~(Ih) の化合物は、ジベンズ [b, e] オキセピンの 11位における立体化学に関し、(Ia),(Ib), (Ic),(Id),(Ig),(Ih) においては、トランス 型が、また (If)においては、シス型がより多く 生ずる傾向にある。

化合物 (Ii)~(Im) を除く化合物 (I) が、シスートランスの混合物で得られた場合、それらの単離精製は、有機合成化学において通常行われる方法、例えば、カラムクロマトグラフィー,再結晶等により可能である。

所望によりシス型をトランス型に異性化させる ことが可能であり、その方法は、酢酸還流中、パ ラトルエンスルホン酸などの適当な酸触媒の存在 下、1~24時間処理することを包含する。

なお、化合物(I)についてシス体(又はシン体),トランス体(又はアンチ体)の表示は、2 重結合の側鎖がオキセピンの酸素と同じ側にある ものがシス体(又はシン体)、これと逆のものが トランス体(又はアンチ体)である。例えば、下 記の化合物はシス体である。

$$\frac{H}{(CH_2)_n - Z}$$

化合物(I)の塩を取得したいとき、化合物(I)が塩の形で得られる場合には、そのまま精製すればよく、また、遊離の形で得られる場合には、通常の方法により塩を形成させればよい。

各製造法によって得られる化合物(I)もしくはその薬理上許容される塩の具体例を第1表に、それらの構造を第2表に示す。それらの理化学的性質としては特に重要な、NMRにおける特徴的なシグナルと、HPLCにおける保持時間を第3表、第4表に示す。



第 1 表

化	合	物	番	号
---	---	---	---	---

ć.

化合物(I)

シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル 1 トランス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オ キセピンー2ーカルボン酸メチル シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e]オキセピン-2-カルボン酸エチル 2 トランス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸エチル シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e]オキセピン-2-カルボン酸 3 トランス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸 シスー11- (3-ジェチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジペンズ [b, e] オギセピ ンー2ーカルボン酸メチル 4 トランスー11- (3-ジェチルアミノプロピリ デン)6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル シス-11- (3-ジェチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オギセピ ンー2ーカルボン酸 5 トランス-11- (3-ジェチルアミノプロピリ デン) -6, 11 - ジヒドロジベンズ [b, e] オ キャピンー2-カルボン酸 シス-11- (3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン <u>, - 2</u> - カルボン酸メチル 6

(29)

- 6 トランスー11ー(3ーピロリジノプロピリデン) ー6,11ージヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ンー2ーカルボン酸メチル
- シス-11- (3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン -2-カルボン酸
 - トランス-11- (3-ピロリジノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸
- シス-11- (4-ジメチルアミノブチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピ ン-2-カルボン酸メチル
 - トランス-11-(4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸メチル
- シス-11- (4-ジメチルアミノブチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピ ン-2-カルボン酸
- トランス-11- (4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸
- シスー11- 〔2- (4-メチルピペラジノ)エチリデン〕-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル
- 10 トランス-11- [2-(4-メチルピペラジノ) エチリデン]-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸メチル
- シス-11-〔2-(4-メチルピペラジノ)ェチリデン〕-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕 オキセピン-2-カルボン酸
- 11 トランス-11- [2-(4-メチルピペラジノ) エチリデン]-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸
- シス-11-(2-モルホリノエチリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル

12

ξ.



トランス-11-(2-モルホリノエチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸メチル

シス-11-(2-モルホリノエチリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸

13

Ý.

€.

トランス-11-(2-モルホリノエチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸

シス-11-(2-チオモルホリノエチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸メチル

14

トランス-11-(2-チオモルホリノエチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル

シス-11-(2-チオモルホリノエチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸

15

トランス-11-(2-チオモルホリノエチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸

シス-11-(2-ピロリジノエチリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル

16

トランス-11-(2-ピロリジノエチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸メチル

シスー11-(2-ピペリジノエチリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル

17

トランス-11-(2-ピペリジノエチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-カルボン酸メチル

シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピ ン-2-酢酸メチル

18



トランス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸メチル

シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピ ン-2-酢酸エチル

19

Ĺ

トランス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸エチル

シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピ ン-2-酢酸

20

トランス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン酸-2-酢酸

シス-11-(4-ジメチルアミノブチリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-酢酸メチル

21

トランスー11- (4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸メチル

22

トランス-11- (4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸

シス-11-(3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン -2-酢酸メチル

23

トランスー11- (3-ピロリジノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピ ン-2-酢酸メチル

シス-11-(3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸



トランス-11-(3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸

シス-11-〔2-(4-メチルピペラジノ)エ チリデン] -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2一酢酸メチル 25 トランス-11-〔2-(4-メチルピペラジノ) エチリデン] -6.11 - ジヒドロジベンズ [b.e]オキセピンー2ー酢酸メチル シスー11- [2-(4-メチルピペラジノ)エ チリデン] -6, 11 - ジヒドロジベンズ [b. e] オキセピンー2-酢酸 26 トランス-11-[2-(4-メチルピペラジノ)ェチリデン]-6,11-ジヒドロジベンズ[b,e]オキセピンー2-酢酸 シス-3-[11-(3-ジメチルアミノプロピ リデン)-6、11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕 オキセピン-2-イル〕-プロピオン酸メチル 27 トランス-3-[11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ[b, e]オキセピンー2ーイル」-プロピオン酸メチル シスー3ー〔11-(3-ジメチルアミノプロピ リデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕 オキセピン-2-イル〕-プロピオン酸 28 トランスー3ー [11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ <math>[b,e]オキセピンー2ーイル]ープロピオン酸 シスー11- (3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピ

-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピ ン-3-酢酸メチル 29

トランス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-3-酢酸メチル

シス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン<math>-3-m酸

30

1



トランス-11-(3-ジメチルアミノプロピリ デン) -6,11 - ジビドロジベンズ [b, e] オ キセピンー3ー酢酸 シス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン) - 2 - (2 - Eドロキシエチル) - 6, 11 - ジE ドロジベンズ [b, e] オキセピン 31 トランス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-2-(2-ヒドロキシエチル)-6,11 _ ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン シスー11- (3-ジメチルアミノプロピリデン) -2-(2-トリフェニルメチルオーシメチル) -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピ 32 トランスー11- (3-ジメチルアミノプロピリ デン) - 2 - (2 - トリフェニルメチルオモシ エチル) -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン シス-11- (3-ジメチルアミノプロピリデン) $\frac{1}{2} - \frac{1}{3} - \frac{1}{2} + \frac{1}$ 33 トランス-11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-2-(3-ヒドロキシプロピル)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピンピンー2-カルボン酸メチル 34 アンチー11- (2-ジェチルアミノェチル)イ ミノー6, 11 ージヒドロジペンズ [b, e] オキ セピンー2ーカルボン酸メチル シン-11-(2-ジエチルアミノエチル)イミ ノー6,11-ジェドロジペンズ [b, e] オキセ ピンー2ーカルボン酸 35 アンチー11- (2-ジェチルアミノェチル) イミノー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキ セピンー2ーカルボン酸 シン-11-(2-ジメチルアミノエチル)イミノー6,11-ジヒドロジペンズ [b, e]オキセ

ピンー2一酢酸メチル

(34)

36

ŧ,



アンチー11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-酢酸メチル
シン-11-(2-ジメチルアミノエチル) イミ

シン-11-(2-ジメチルアミノエチル) イミノ<math>-6,11-ジヒドロジベンズ[b,e]オキセピン-2-酢酸

37 アンチー11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-酢酸

シン-11- (2-ジェチルアミノエチル)イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-2-酢酸メチル

アンチ-11-(2-ジエチルアミノエチル)イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕ォキセピン-2-酢酸メチル

シン-11- (2-ジエチルアミノエチル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸

39 アンチー11- (2-ジェチルアミノエチル)イ ミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキ セピン-2-酢酸

シン-11- (3-ジメチルアミノプロピル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸メチル

40 アンチー11-(3-ジメチルアミノプロピル) イミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オ キセピン-2-酢酸メチル

シン-11-(3-ジメチルアミノプロピル)イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-2-酢酸

アンチー11-(3-ジメチルアミノプロピル) イミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕ォ キセピン-2-酢酸

シン-3-[11-(2-ジェチルアミノエチル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オ キセピシ-2-イル]-プロピオン酸メチル

42

4

ŧ.,

アンチー3ー〔11ー(2ージェチルアミノェチル) イミノー6,11ージェチンズ〔b,チロジャナピンー2ーイル〕ープロピオン酸メチルンニュー3ー〔11ー(2ージェチルでも,エチル)シンー3ー〔11ー(2ージベンスでも, 11ージにドロジロピオン酸

43 アンチー3ー〔11ー(2ージェチルアミノェチル)イミノー6,11ージヒドロジベンズ〔b,e〕 オキセピンー2ーイル〕ープロピオン酸

シン-2-[11-(2-ジメチルアミノエチル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オ キセピン-2-イル]-プロピオン酸メチル

アンチー2- [11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-イル] -プロピオン酸メチル

シン-2-[11-(2-ジメチルアミノエチル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オ キセピン-2-イル]-プロピオン酸

45 アンチー2-〔11-(2-ジメチルアミノエチル)イミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕 オキセピン-2-イル〕-プロピオン酸

シン-11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6,11-ジヒドロジペンズ [b, e] オキセピン-3-酢酸メチル

46 アンチー11- (2-ジメチルアミノエチル) イ ミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキ セピン-3-酢酸メチル

シン-11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3-酢酸

アンチー11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-3-酢酸

シン-11- (3-ジメチルアミノプロピル)ィミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3-酢酸メチル

48

1



(

4

アンチ-11-(3-ジメチルアミノプロピル) 11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピンー3-酢酸メチル シン-11-(3-ジメチルアミノプロピル)ィミノ-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピンー3-酢酸 49 アンチー11-(3-ジメチルアミノプロピル) 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕 オキセピンー3一酢酸 11 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 6,11 - ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2 -50 カルボン酸メチル 11 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 6,11 - ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン<math>-2 -51 カルボン酸 11 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 6,11 - ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-2 -52 酢酸 11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-2-(4.4-ジメチル-2-オキサゾリン-2-イル)-6.11 -ジヒドロジベンズ [b, e] 53 オキセピン 11-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(4.4-ジメチル-2-オキサゾリン-2-イル)-6.11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキ 54



化合物番号

ξ.

- 3' 化合物 3 の1/2 フマル酸塩 1/5 水和物 (トランス体 9 9 %)
- 5' 化合物 5 のフマル酸塩 1/3 水和物 (シス体 99%)
- 7' 化合物 7 のフマル酸塩 1 水和物 (シス体 70%)
- 11'化合物11の2フマル酸塩 1/2水和物(トランス 体 100 %)
- 13' 化合物13の 1/2フマル酸塩 1/2水和物(トランス体 93%)
- 15' 化合物15のフマル酸塩(トランス体 100%)
- 20' 化合物20のフマル酸塩 3/2水和物(トランス体 95%)
- 26' 化合物26のフマル酸塩 2/3水和物(トランス体 88%)
- 28' 化合物28のフマル酸塩 1/2水和物 (トランス体 63%)
- 31'化合物31の 1/2フマル酸塩 1水和物(トランス 体 95%)
- 33' 化合物33のフマル酸塩 (シス体 100%)
- 35' 化合物35のナトリウム塩 1水和物(アンチ:シン=1:1)
- 43' 化合物43のナトリウム塩(アンチ体 98%)
- 45' 化合物45のナトリウム塩 1水和物 (アンチ体 99%)



第 2 表

$$\begin{array}{c} X - (CH_2)_n - Z \\ \hline \\ 0 \end{array}$$

Me:メチル基 Ph:フェニル基 Et:エチル基

			ヒヒ: エナル基
化合物番号	X	- Y - A	$-(CH_2)_n - Z$
1	СН	2 - C O O M e	N M e 2
2	"	2 - C O O E t	"
3	"	2 - C O O H	"
4	"	2 - C O O M e	NEt ₂
5	"	2 — СООН	"
6	11	2 - C O O M e	\sim N
7	"	2 - C O O H	"
8	"	2 - C O O M e	N M e 2
9	"	2 - C O O H	"
10	"	2 - C O O M e	N NMe
11	"	2 - C O O H	"
12	"	2 - C O O M e	\sim N 0
13	"	2 - C O O H	"
14	"	2 - C O O M e	N S
15	"	2 — СООН	<i>"</i>

(39)

化合物番号	X	- Y - A	- (CH ₂) _n - Z
16	СН	2 - C O O M e	\sim N
17	"	2 - C O O M e	\sim N
18	"	2-CH2COOMe	N M e 2
19	"	2-CH2COOE t	<i>"</i>
20	"	2-CH2COOH	"
21	"	2-CH ₂ COOMe	N M e 2
22	"	2-CH ₂ COOH	"
23	"	2-CH ₂ COOMe	\sim N
24	"	2-CH2COOH	"
25	"	2-CH ₂ COOMe	N NMe
26	"	2-CH2COOH	<i>"</i>
27	"	2-CH2CH2COOMe	→ N M e ₂
28	"	2-CH2CH2COOH	"
29	"	3-CH₂COOMe	"
30	"	3-CH2COOH	"
31	11	2-CH ₂ CH ₂ OH	"
32	"	2-CH ₂ CH ₂ OC(Ph) ₃	"
33	"	2-CH2CH2CH2OH	"
	1	(40)	1

化合物番号	X	- Y - A	$-(CH_2)_n-Z$
34	N	2 - C O O M e	NE t 2
35	"	2 - C O O H	"
36	"	2 — CH ₂ COOMe	N M e 2
37	"	2 - CH2COOH	"
38	"	2 — CH ₂ COOMe	NE t 2
39	"	2 - CH ₂ COOH	. "
40	"	2 — CH₂COOMe	N M e 2
41	"	2 - CH ₂ COOH	"
42	"	2-CH ₂ CH ₂ COOMe	NEt ₂
43	"	2-CH2CH2COOH	"
44	"	2-CH(CH ₃)COOMe	N M e 2
45	11	2-CH(CH ₃)COOH	"
46	"	3-CH ₂ COOMe	"
47	"	3-CH2COOH	<i>"</i>
48	"	3-CH ₂ COOMe	N M e 2
49	"	3-CH2COOH	"
50	CH ₂	2 - C O O M e	N M e 2
51	"	2 - C O O H	"
52	"	2 - C H 2 C O O H	"

(41)

化合物番号	X	- Y - A	- (CH ₂) _n - Z
53	СН	$2 \longrightarrow 0$	N M e 2
5 4	CH ₂	$2 \longrightarrow 0$	"



化合物	Haプロトン のケミカルシフト	(ppm)	測定溶媒
	シス ト	・ランス	
1	5. 6 7	6. 0 6	Α
2	5. 7 0	6. 0 7	Α .
3	5. 7 2	6. 0 9	· B
4	5. 6 9	6.05	А
5	5. 7 3	_	В
6	5. 7 0	6. 0 7	А
7 .	5. 7 1	6. 0 9	В
8	5. 7 0	6. 0 8	A
9	5. 7 1	6. 0 8	В
10	5. 8 5	6. 2 2	Α
11	_	6. 1 1	В
12	5. 8 1	6. 2 0	A
13	5. 8 1	6. 1 3	В
14	5. 8 1	6. 1 8	A
15	5. 8 0	6. 1 3	В
16	5. 8 3	6. 1 9	Α
17	5. 9 2	6. 2 8	Α

(43)

斯 亞斯	
E15 150	

Α

A

В

Α

В

Α

Α

Α

В

Α

В

Α

Α

Α

18	5.	6	9	6. 0	. 6	
19	5.	7	0	6. 0	7	
20	5.	6	6	6. 0	0	
21 .	5.	6	6	6. 0	2	
22	5.	6	7	6. 0	2	
23	5.	6	9.	5. 9	9	
24	5.	6	0	5. 9	2	
25	5.	8	4	6. 1	7	
26	5.	7	2	6. 0	5	
27	5.	6	9	6. 5	7	
28	5.	5	0	5. 9	9	
31	5.	6	6	5. 9	9	· .
32	5.	6	9	6. 9	7	·
33	5.	6	5			
A = C D	С	l	3			
B = D M	S	0	— d _e			

Ç



第 4 表

化合物	HPLCにおける保持時間	
	測定溶媒 (分)	溶出溶媒
	シス・トランス	
3	1 0. 3 3 8. 3 3	В
5	7. 1 9 6. 0 6	С
7	1 0. 8 3 8. 7 9	В
9	1 4. 2 6 1 1. 4 0	В
11	2 7. 0 6 2 1. 3 3	Α
13	1 6. 5 9 1 3. 1 3	Α
15	- 1 4. 7 3	Α
20	9. 9 3 7. 4 6	В
22	1 1. 1 0 8. 4 0	В
24	1 0. 5 0 8. 0 0	В
26	1 1. 2 0 8. 9 3	В
28	1 1. 6 0 9. 1 0	В
33	1 1. 0 6	В

測定機器: SHIMAZU LC-3A

測定条件:

カラム 山村科学 YMC A-312

溶離液 イオンペアー系 3種類

A 0.01 M PICB-8
in 54.3% MeOH

B 0.01 M PICB-8
in 61.3% MeOH

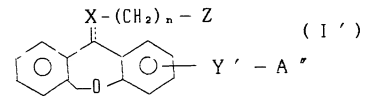
C 0.01 M PICB-8
in 66.0% MeOH

*PIC:ウォーターズ社製 PIC試薬

圧力 85~95kg/cm²

温度 室温

こようにして製造される化合物(I)は抗アレルギー作用又は/及び抗炎症作用を有するが、その中で、次の式(I′)で表される化合物は特に抗アレルギー作用が、次の式(I″)で表される化合物は特に抗炎症作用が優れている。



「式中、X,n及びZは前記と同義である。 - Y'-A'はXが=CH-又は-CH2-であると きは-Y-A(式中、Y及びAは前記と同義であ る)を表し、Xが=N-であるときは母核の2位 に結合した場合の-Y-A(式中、Y及びAは前 記と同義である)を表す。〕



「式中、n及びZは前記と同義である。Y"は母核の2位又は3位に置換した-CH2-又は-CHR3-(式中、R3は低級アルキル基を表す)を表し、A″はヒドロキシメチル基,低級アルコキシメチル基,カルボニル基,カルボニルを表す、Aルカノイルオキシメチル基、カルボニル基、トリフェニルメチル基、カルボニルを表す。(取り、R1、R2は同一もしくは異なって水素原子レーとのサンリンーと、4、4ージメチルーとのサンリンーと、イルを表す、4、4ージメチルーと、オキサンリンーと、イルを表す。)、作用を説明する。

抗アレルギー作用試験

抗アレルギー作用はラット48時間homologous PCA (passive cutaneous anaphlaxis) 試験に従って検討した。なお、実験動物として、抗血清の採取には体重180~220gのWistar系雄性ラットを、PCA 試験には体重120~140gのWistar系雄性ラットを用いた。

A) 抗EWAラット血清の調製

ŧ

Stotland and Shareの方法(Canad. J. Physiol. Pharmacol. 52 , 1114, 1974)によって抗卵白アルブミン(EWA)ラット血清を調製した。すなわち、1 mgのEWAを aluminum hydroxide gel 2 0 mgおよび百日咳ジフテリア破傷風混合ワクチン0.5 mlと混和し、ラットの足蹠皮下に 4 分割して投与した。 1 4 日後、頸動脈から採血し、血清を分離して、 - 8 0 ℃にて凍結保存した。この抗血清の 4 8 時間 homologous PCA の力価は 1:32であった。

B) ラットの48時間 homologous PCA 試験

1群3匹のラットを用い、除毛した背部皮内2 ヵ所に生理食塩液で8倍に希釈した抗EWAラット 上面清0.05mlずつを注射して受動的に感作して 塩液で多額であるではでの1時間後に本発明化合物又はその溶液での1時間後に本発明化を経口投与し、そのブルー生 塩液ではでからでではではではでいたでででではでいます。 理食塩液0.5ml/100gを尾静脈内投与した。 30分後、動物を放血致死させ、皮膚を剝離して 青染部の漏出色素量を Katayama らの方法 「Microbiol、Immunol、22」、89(1978)」に従い 測定した。すなわち、青染部をハサミで切り取い 1N KOH 1ml を入れた試験管に入れ、24時間、

3 7 ℃でインキュベートした。 0.6 Nリン酸・アセトン (5:13) 混液 9 mlを加え、振とう後、2500 rpm、10分間遠心分離し、上清の 620 μm における吸光度を測定し、予め作成した検量線より漏出色素量を定量した。 2 ヵ所の平均値をもって1 個体の値とし、次式より各個体別の抑制率を算出した。

抑制率(%)=

溶媒投与群の __ テスト化合物投与群の 平均漏出量 漏出量

> 溶媒投与群の平均漏出量 ※10

なお、抑制率が50%以上の場合をPCA抑制作用陽性とし、3個体中少なくとも1個体に陽性例が認められる最小投与量をもって最小有効量(MED)とした。その結果を第5表に示す。急性毒性試験

体重20±1gのdd系雄マウスを1群3匹用い、本発明にかかわる化合物を経口(po:300 mg/kg)または腹腔内(ip:100 mg/kg)で投与した。投与後7日後の死亡状況を観察しMLD(最小死亡量)値を求めた。その結果を第5表に示す。抗炎症作用試験

抗炎症作用は、ラットカラゲニン足浮腫法〔J. Pathol. <u>104</u>, 15-29(1971)〕に従って試験した。 体重 1 5 0 gの Wistar 系雄性ラットを一群 3 匹



として使用した。試験化合物を 0.3 % C M C 水溶液に懸濁して動物に経口投与し、 6 0 分後に 1 % カラゲニンを右後肢足蹠部に 0.1 ml / ラットあて皮下注射してカラゲニン足浮腫を作成した。

カラゲニン投与直前と投与3時間後に足容積を 腓骨外果の直上まで水に浸漬し、プレチスモ計を 用いて測定した。

カラゲニン投与直前と投与3時間後の足容積の 比を求め、次に各比を対照群(0.3%CMC投与 群)の比と比較し浮腫の抑制率を算出した。

結果を第6表に示す。

第 5 表

化合物番号	急性 (MI	.D)	揚性化	亢アレ 固体数	·ルギ ((1	一作用 群 3 個]体中)	投与量	MED
	po	g/kg ip	100	10	1	0.1	0. 01	0.001	mg/kg
3	>300	>100	3	3	3	3	0	_	0. 1
(シス)	/300	/100	3	3	3	3	3		0. 1
3,	>300	>100	3	2	1	1	0		0. 1
(トランス)	>300	7100	3	3	3	3	3		0, 1
5'	>300	>100	3	3	3	0	0	_	1
(シス)	7000	>100	3	3	3	3	3		1
7' (シス: トランス	>300	>100	3	2	1	0	_		1
=7:3)	7500	7 7 100	3	3	3	3			1
9 (シス: トランス	>300	>100	3	3	2	0	0	_	1
=91:9)	7000	/100	3	3	3	3	3		
11'	>300	>100	2	1	0	0		_	10
(トランス)	>300		3	3	3	3			10
13' (シス: トランス	>300	>100	3	1	0	0		_	10
=7:93)	7300	>100	3	3	3	3			10
15'		_	3	0	0	0	_		100
(トランス)			3	3	3	3			100
20'	>300	>100	3	3	3	1	0		0. 1
(トランス)	7300	/100	3	3	3	3	3		0. 1
20	>300	>100	2	2	3	3	0	0	0.1
(トランス) 	/300	>100	3	3	3	3	3	3	0. 1

20	>200	>100	3	3	3	3	1	0	0.01
(シス)	>300	>100	3	3	3	3	3	3	0.01
22	>200	>100	3	3	2	1	0		0 1
(シス: トランス =92:8)	>300	>100	3	3	3	3	3	_	0. 1
26'	>200	>100	3	3	2	0			1
(シス: トランス =12:88)	>300	>100	3	3	3	3			1
28' (シス: トランス	>300	>100	3	3	3	2	2	0	0. 01
=37:63)	7300	/100	3	3	3	3	3	3	0.01
28	>300	>100	3_	2	3	1	0		0. 1
(シス)	7300	7100	3	3	3	3	3		0. 1
28	>300	>100	3	3	2	2	1	0	0.01
(トランス)	2000	/100	3	3	3	3	3	3	0.01
31'	>300	>100	3	3	3	1_	0	_	0. 1
(トランス)	2000	>100	3	3	3	3	3	_	0. 1
31	>300	>100	3	3	2	3	0		0. 1
(トランス)	>500	7100	3	3	3	3	3		0. 1
31	200	>100	_	3	3	2	. 0	0	0.1
(シス)	200	7100		3	3	3	3	3	0. 1
33'	NT	NT	3	3	1	0	_		1
(シス)	14.1		3	3	3	3	<u>.</u>		1
35' (シン:アンチ	300>	100>	3	1	0		****		10
=1:1)	3007	100/	3	3	3				10
37 (シソ:アンチ	300>	100>	3	3_	0			_	10
(シン:アンチ =8:92)	0002		3	3	3	······································			10

1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
建设	
三面制	
1971	

39 (3)	300> 100>	3	2	3	0			1
(シン:アンチ =2:98)	300/ 100/	3	3	3	3	_	_	1
41 (シン:アンチ	300> 100>	3	2	1	0	_	_	1
=3:97)		3	3	3	3			
43' シン:アンチ	300> 100>	3	2	0	0		_	1 0
混合物		3	3	3	3	_		
45' (アンチ)	300> 100>	3	3	2	0	_	_	1
() 2 7 1		3	3	3	3			



第 6 表

化 合 物	カラゲニン足浮腫抑制率(%) (一群3匹平均値, 100 mg / kg経口投与)
3 7	5 1. 6
3 9	5 0. 2
4 1	3 8. 7
4 5 '	6 3. 1
4 7	4 6. 0
4 9	2 4. 1
笠 [士	

第5表,第6表に例証されるごとく、化合物 (I) 及びその薬理上許容される塩はPCA抑制 作用又は/及びカラゲニン足浮腫抑制作用を有す る。PCA抑制作用は皮膚肥満細胞からのヒスタ ミンなどのケミカルメディエーターの遊離の抑制 作用に基づくものと考えられ、従って化合物(Ⅰ) 及びその薬理上許容される塩はヒスタミンなどの ケミカルメディエーターによる気管収縮作用によ って生ずる気管支喘息のようなアレルギー性疾患 の治療に有効であると考えられる。 一方、カラ ゲニン足浮腫抑制作用は主としてプロスタグラン ジン合成阻害作用に基づくものと考えられる。従 って化合物(I)及びその薬理上許容される塩は 過剰のプロスタグランジンによって引き起こされ る急性炎症及びリウマチ疾患の治療に有効である と考えられる。化合物(Ⅰ)中には上記両作用を



併せもつ化合物も含まれており、これらの化合物 は炎症を伴ったアレルギー性疾患の治療に有用で あると考えられる。

化合物(])及びその薬理上許容される塩はそ の薬理作用にかんがみて、投与目的に対する各種 の製薬形態で使用可能である。本発明の製薬組成 物は活性成分として、有効な量の化合物(I)の 遊離体またはその薬理上許容される塩を薬理上許 容される担体と均一に混合して製造できる。この 担体は投与に対して望ましい製剤の形態に応じて、 広い範囲の形態をとることができる。これらの製 薬組成物は、経口的または注射による投与に対し て適する単位服用形態にあることが望ましい。 経口服用形態にある組成物の調製においては、何 らかの有用な薬理的に許容しうる担体が使用でき る。例えば懸濁剤およびシロップ剤の如き経口液 体調製物は、水、シュークロース, ソルビトール, フラクトースなどの糖類、ポリエチレングリコー ル、プロピレングリールなどのグリコール類、ゴ マ油、オリーブ油、大豆油などの油類,アルキル パラヒドロキシベンゾエートなどの防腐剤、スト ロベリーフレーバー, ペパーミントなどのフレー バー類などを使用して製造できる。粉剤,丸剤, カプセルおよび錠剤は、ラクトース、グルコース、

参考例1

(原料1)11-オキソ-6,11-ジヒドロジベン ズ〔b, e〕オキセピン-2-カル ボン酸メチル

p-ヒドロキシ安息香酸メチルのナトリウム塩(348.9g),フタリド(402.4g)および塩化ナトリウム(200g)を150℃で6時間攪拌する。反応終了後、室温まで冷却した後、10%酢酸水溶液4 ℓ を加え、室温で一晩放置する。

室温で3時間攪拌した後、結晶を沪別する。結晶に水6ℓを加え、室温で30分間攪拌した後、結晶を沪別する。結晶にトルエン3ℓを加え室温で1時間攪拌を行い、結晶を沪別後、減圧加熱乾燥することにより、2-(4-メトキシカルボニリフェノキシ)メチル安息香酸(393.9 g)を得る。IR(KBr錠剤):3400,1700,1610,1260,

1

Ę

 $1235\,\mathrm{cm}^{-1}$

融点,元素分析は第7表に示す。

IR (KBr錠剤): 1710, 1650, 1610, 1250, 1010 cm⁻¹

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) : 3.84(s, 3H), 5.14(s, 2H), 6.87-8.93(m, 7H)

参考例2~5

(原料2)11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸

(原料3)11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3-酢酸

(原料4)2-(11-オキソー6,11-ジヒドロ ジベンズ [b, e]オキセピン-2 -イル)-プロピオン酸

(原料 5) 3 - (11-オキソー6,11-ジヒドロ ジベンズ [b, e] オキセピン-2 -イル) -プロピオン酸

原料2~5は、それぞれ参考例1のp-ヒドロキシ安息香酸メチルをp-ヒドロキシフェニル酢酸, m-ヒドロキシフェニル酢酸, 2-(p-ヒドロキシフェニル)-プロピオン酸, 3-(p-ヒドロキシフェニル)-プロピオン酸に変えることにより同様に製造できる。

融点,元素分析を第7表に示す。

参考例 6

(原料 6) 11-メチレン-6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸メチル

メチルトリフェニルホスホニウムブロミド (25g) をテトラヒドロフラン (100ml) に懸濁し、(58)

これに窒素雰囲気氷冷下、n-ブチルリチウムへ キサン溶液(1.6 規定,40ml)を滴下する。1.6 規定,40ml)を滴下する。11-オキソー6,11-オキソー6,11-オキリーをでは とドロジベンズ [b,e] オキセピンー2-ラシボン酸メチル(15g)をデーションに ボン酸メチル(15g)を変をでした。 (250ml)に溶解した。 (250ml)に溶解したのち、減圧下溶をでする。 温にて2時間攪拌したのち、減圧下溶する。 温にて2時間攪拌したのち、減圧マトグラフィール る。得られた残渣をカラムクロサン:酢酸エチル (シリカゲル,溶出溶媒 ヘキサン:酢酸エチル =3:1)にて精製し目的生成物(3.7g)を得る。

無色油状

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 3.83(s, 3H), 5.15(s, 2H), 5.29(s, 1H), 5.74(s, 1H), 6.69-8.22(m, 7H)

融点,元素分析は第7表に示す。

参考例7

(原料7)11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-酢酸メチル

参考例 6 における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2ーカルボン酸メチルを11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2ー酢酸に変えることにより、



同様に製造することができる。

無色油状

ζ.

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 3.48(s, 2H),

3.61(s, 3H), 5.05(s, 2H), 5.20(s, 1H),

5.62(s, 1H), 6.59-7.43(m, 7H)

IR (液膜, cm⁻¹) 2950, 1740, 1615, 1490, 1010 融点,元素分析は第7表に示す。

参考例8

白色固体

NMR (DMSO-d₆ + D₂O, δ , ppm) 3.45 (s, 2H), 5.02(s, 2H), 5.16(s, 1H), 5.60 (60)

(s, 1H), 6.45-7.44(m, 7H) 融点,元素分析は第7表に示す。 参考例 9

(原料9)11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3-酢酸メチル

参考例 6 における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピンー2ーカルボン酸メチルを11'-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピンー3ー酢酸に変えることにより同様に製造することができる。

参考例10

(原料10) 11-メチレン-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3-酢酸

参考例 8 における11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ [b,e] オキセピン-2-酢酸メチルを11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ [be] オキセピン-3-酢酸メチルに変えることに、より同様に合成できる。



第 7 表

	(℃)点点	元素分析(%) 又はマスス゚゚クトル				
原料 1	1 2 8 - 1 2 9	C16 H12 O4 ELT				
	(イソプロピル エーテル)	С Н				
	エーテル)	計算値 71.63 4.51				
		実測値 71.55 4.48				
原料 2	1 3 0 - 1 3 2	C16 H12 O4 として				
		С				
	(酢酸エチル)	計算值 71.63 4.51				
		実測値 71.86 4.55				
原料 3	111-114	C16H12O4 2LT				
		С Н				
	(酢酸エチル)	計算值 71.63 4.51				
		実測値 71.53 4.66				
原料 4	シラップ	C17H14O4として				
		(M + 2 8 2)				
原料 5	1 4 4 - 1 4 5	C17 H14 O4 ELT				
		С Н				
	(水)	計算值 72.33 5.00				
		実 測 値 72.45 5.20				
原料6	シラップ	C17H14O3として				
		(M + 2 6 6)				



	融点(℃)	元素分	折(%) 又は	
原料 7	シラップ		13として	
			(M + 2 8)	0)
原料8	1 6 2 - 1 6 3	C17H14O3 ELT		
			С	Н
	(水)	計算值	76.68	5.30
		実測値	76. 29	5. 16

参考例11

ζ.

(試薬1)(3-ジメチルアミノプロピル)-トリフェニルホスホニウムブロミド 臭化水素酸塩

トリフェニルホスフィン(350.0g)とジブローモプロパン(270.0g)をトルエン(700ml)に懸濁し、これを25時間加熱遺流する。放冷後生成物を沪取しトルエン(2ℓ)で洗浄することにより(3ーブロモプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩(550.0g)を得る。

融点 233-234℃

次にこの(3-ブロモプロピル)-トリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩(100.0g)をエタノール(500ml)に懸濁し、これにジメチルアミン水溶液(50%)(300ml)を加え、(63)

10分間加熱還流したのち、放冷する。減圧下、溶媒留去し、得られた粗生成物をエタノールから再結晶することにより、目的生成物(64.0g)を得る。物性値を第8表に示す。

参考例12~14

έ. .

試薬 2 (3-ジェチルアミノプロピル) -トリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩 1/3水和物

試薬3 (4-ジメチルアミノブチル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩

試薬 4 (3-ピロリジノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素 酸塩 1/2水和物

は、参考例11と同様な方法で調製される。 それらの物性値を第8表に示す。

第 8	表
-----	---

	0 77	衣					
	融点 (℃)	元灵	素分析	(%)			
試薬 1	287-289		C23H28NPBr22LT				
	(エタノール)		С	Н	N		
		計算值	54.24	5.54	2.75		
		実測値					
試薬 2	2 2 8 - 2 3 0	C ₂₅ H ₃₂ NF	Br ₂ ·	1/3H ₂ O			
	(イソプロパノール)		С	Н	N		
		計算値	55.33	6.05	2.58		
		実測値	55.31	6.19	2.68		
試薬 3	255-257	C 2 4 H 3 0 N P	C24H30NPBr2として				
	(イソプロパノール)		С	Н	N		
		計算值	55.09	5.78	2.68		
= D		実測値	55.04	5.91	2.62		
試薬4	2 9 1 - 2 9 3	C ₂₅ H ₃₀ NPE	Br ₂ · 1	/2H₂O2	として		
	(エタノール)		С	Н	N		
		計算值 5	55. 17	5.74	2.57		
		実測値 5	5. 18	5.95	2.66		

実施例1.

£:

11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2 -カルボン酸エチル(化合物 2)

工程A:N-(1,1 -ジメチル-2-ヒドロキシエチル)-11-オキソー6,11-ジヒドロ(65)

ジベンズ〔b, e〕オキセピンー2-カルボキサミド

6,11-ジヒドロ-11-オキソジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸 (12.5g) を、塩化 メチレン (300ml) に溶解し、この溶液に氷冷 下塩化チオニル (8.9g) を滴下する。室温にて 2時間攪拌したのち減圧下溶媒を留去する。得ら れる残渣にトルエン (100ml) と、2-アミノ -2-メチループロパノール (32.4g) を加え、 50℃にて3時間攪拌する。

酢酸エチル(500ml)にて抽出し、飽和重曹水,飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下溶媒留去する。得られた粗生成物をトルエンから再結晶することにより、目的生成物(8.3g)を得る。

白色結晶 融点 155-159℃

NMR (CDC ℓ_3 +DMSO- d_6 , δ , ppm)

1.38(s, 6H), 3.53(s, 2H), 5.25(s, 2H),

6. 91-8. 68 (m, 7H)

工程B:2-(4,4-ジメチル-2-オキサゾリ ン-2-イル)-11-オキソ-6,11-ジ ヒドロジベンズ [b, e]オキセピン

N-(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル) -11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕

(66)

白色結晶

融 点 122℃

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 1.37(s, 6H),

4.06(s, 2H), 5.14(s, 2H), 6.84 - 8.89(m, 7H)

元素分析 (%): C18 H17 O3 N として

計算值: C 74.25 H 5.58 N 4.56

測定值: C 74.23 H 5.55 N 4.59

工程C:11-(3-ジメチルアミノプロピル)-

11-ヒドロキシー2-(4,4 -ジメチル

-2-オキサゾリン-2-イル)-6,11

- ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン

窒素雰囲気下テトラヒドロフラン(8 0 ml)中、 ジブロモエタンを触媒として、マグネシウム(1.2

g)と3-ジメチルアミノプロピルクロリド(6.0 g) とから調製した 3 - ジメチルアミノプロピル マグネシウムクロリドの溶液に、氷冷下、2-(4,4 -ジメチルー2-オキサゾリンー2-イル) -11- オキソー6, 11- ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン(7.6g)のテトラヒドロフラン溶液 (80ml)を滴下する。室温にて一晩攪拌したの ち、塩化アンモニウム水溶液を加え、続いて4規 定塩酸水溶液を用いて中和し、減圧下溶媒を留去 する。残渣に4規定塩酸水溶液を加えてpH1に 調整し、ジェチルエーテル(200ml)にで洗浄 したのち、10規定水酸化ナトリウム水溶液を加 えてpH13に調整する。塩化メチレン(200 ml)にて抽出し、飽和重曹水,飽和食塩水で順次 洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下 溶媒を留去する。得られる残渣をカラムクロマト グラフィー(シリカゲル,溶出溶媒 ヘキサン: 酢酸エチル:トリエチルアミン=10:10:1) にて 精製し、得られる粗生成物をイソプロピルエーテ ルにて固体化することにより、目的生成物(6.1 g)を得る。

ţ

į

白色固体 融点 166-167℃ NMR(CDCℓ3, δ, ppm) 1.30(s, 8H), 2.18(s, 8H), 3.98(s, 2H), 4.97 及び5.46 (68)

透明

(ABq, J=15.1 Hz, 2H), 6.65-8.49(m, 7H) 工程D:11-(3-ジメチルアミノプロピリデン) -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オ キセピン-2-カルボン酸エチル

11- (3-ジメチルアミノプロピル)-11-ヒ ドロキシー2-(4,4 -ジメチルー2-オキサゾ リン-2-イル)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン (6.1g) をエタノール(300ml) に溶解し、これにパラトルエンスルホン酸(0.6g) と水(30ml)を加え、4時間加熱還流する。減圧 下溶媒を留去することにより、粗11-(3-ジメ チルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベ ンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸を得 る。この粗生成物をエタノール(300ml)に溶 解し、濃硫酸(20ml)を加え、15時間加熱還 流する。減圧下溶媒を留去し、得られる残渣に水 (200ml)を加え、ジェチルエーテルで洗浄す る。10規定水酸化ナトリウム水溶液を加えpH 12.0 に調整し、塩化メチレン(300ml)にて 抽出し、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、 無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下溶媒を留 去する。得られる残渣をカラムクロマトグラフィ - (シリカゲル,溶出溶媒,酢酸エチル:トリエ チルアミン=10:1)にて精製し目的生成物(1.4



g) を得る。

無色油状

ţ

£.,

£÷

IR (液膜, cm⁻¹) 2950, 2775, 1715, 1250, 1120, 1010

マススペクトル (m/z) 351 (M+) 実施例2.

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-2-(2-トリフェニルメチルオキシメチル)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン(化合物32)

工程 A:11-ヒドロキシ-2-(2-ヒドロキシエチル)-6,11-ジヒドロジベンズ [be]オキセピン

11- 11-

N M R (CDC ℓ_3 + DMSO- d_6 + D_2 O, δ , ppm) 2.59(t, 2H, J=6.8Hz), 3.55(t, 2H, J=6.8Hz), 4.89 及び5.71(ABq, 2H, J=12.6Hz), 5.60(s, 1H), 6.46-7.49(m, 7H)

工程B:11-ヒドロキシ-2-(2-トリフェニルメチルオキシエチル)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン

11-ヒドロキシー2-(2-ヒドロキシエチル)
-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン
(17.2g)をピリジン(50ml)に溶解し、これにトリフェニルクロルメタン(30g)をいる。水を間攪拌する。水を留去する。酢間攪拌したのち、減を留去する。酢洗りにで抽出し、飽和食塩水で下溶媒エチル(1000ml)にで抽出し、飽水で下溶媒を留去する。得られる残渣をカラムクロマン:酢酸エチル=3:1)にで精製し目的生成物(21.7g)を得る。

無色不定形

4

NMR (CDCℓ₃+D₂O, δ, ppm) 2.47 -2.95(m, 2H), 2.96-3.45(m, 2H), 4.87及び5.71 (ABq, 2H, J=13.2Hz), 5.43(s, 1H), 6.33-7.51 (m, 22H) 工程C:11-オキソー2-(2-トリフェニルメ チルオキシエチル)-6,11-ジヒドロジ ベンズ〔b, e〕オキセピン

11-ヒドロキシー2-(2-トリフェニルメチルオキシエチル)-6,11-ジヒドロジベ(800ml),水(1000ml),をアセトカム水からな(20ml))が(1000ml)が変でない。では、1000ml)が変でないがでは、1000ml)が変にでは、1000ml)が変にで洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。にはより、海にで洗浄する。無水で洗浄する。無水で洗浄する。にはより、海にで洗浄する。無水で洗浄する。には、1000ml)をは、1000ml)をは、1000ml)をは、1000ml)を得る。

白色結晶 融 点 132-134℃

元素分析(%) C₃₅H₂₈O₃として 計算値 C 84.65 H 5.68

実測値 C 84.56 H 5.67

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 2.61-3.04(m,

2H), 3.05-3.46 (m, 2H), 5.01 (s, 2H),

6.63-8.07 (m, 22H)

工程 D:11-(3-ジメチルアミノプロピル)11-ヒドロキシー2-(2-トリフェニ
ルメチルオキシエチル)-6,11-ジヒド
ロジベンズ [b, e]オキセピン

窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)中、ジブロモエタンを触媒として、マグネシウム(0.2g)と3ージメチルアミノプロピルクロリド(1.0g)とから調製した3ージメチルアミノプロピルマグネシウムクロリドの溶液に氷冷下テトラヒドロフラン(10ml)に溶解する。

無色不定形

4

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 0.85-1.83(m, (73)

4H), 2.08(s, 6H), 2.67-3.44(m, 6H), 4.94 及び5.36(ABq, 2H, J=15.8Hz), 6.63-8.13(m, 22H)

マススペクトル (m/z) 583 (M+)
工程E:11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)
-2-(2-トリフェニルメチルオキシ
エチル)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン

無色油状

١.

Ċ.

マススペクトル (m/z) 565 (M^+) (74)



NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 2.16(s, 6H),

ľ

- 2.30-2.40 (m, 4H), 2.79 (t, 2H, J=6Hz),
- 3. 24 (t, 2H, J=6Hz), 5. 97 (t, 1H, J=7Hz),
- 6.60-7.40(m, 22H) (但し, トランス型) 実施例3.

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-2-(2-ヒドロキシエチル)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン(化合物31)

<u>シス体</u> 白色固体 融点 100-102℃(ジェチルェーテル) NMR (CDCℓ3, δ, ppm) 2.32(s, 6H),

g)を得る。

2. 30-2.70 (m, 4H), 2. 76 (t, 2H, J=6Hz),

3. 78(t, 2H, J=6Hz), 5. 66(t, 1H, J=7Hz), 6. 80-7. 40(m. 7H)

マススペクトル 323 (M+)

<u>トランス体</u> 白色固体 融点 96-97℃(シュチルューテル)

NMR (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 2.21(s, 6H),

- 2. 30-2.70 (m, 4H), 2. 76 (t, 2H, J=6Hz),
- 3.78(t, 2H, J=6Hz), 6.01(t, 1H, J=7Hz),
- $6.68-7.40 \, (m, 7H)$

マススペクトル (m/z) 3 2 3 (M+) 実施例 4.

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2 -酢酸 (化合物20)

11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, (76) 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2 -カルボン酸メチル(化合物 1)

1

室素雰囲気下(3-ジメチルアミノプロピル) -トリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩(45g)をテトラヒドロフラン(200ml) に懸濁し、氷冷下1.6規定n-ブチルリチウムへキサン溶液(82ml)を加える。氷冷下1時間攪拌する。

11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピンー2ーカルボン酸メチル(10g)溶液を変えたにでは、200ml)に溶解した溶解したので2時間攪拌したので2時間攪拌をででする。室温にて抽出し、食機では、水のででででは、1)にで抽出し、強機を引きる。得られる残渣をカラムキャグラフィー(シリカゲル、溶媒を対し、1)にで精製し目的生成物のトランス体(2.0g)およびシス体(5.6g)を得る。

シス体 NMR (CDC ℓ3, δ, ppm)

2.23(s, 6H), 2.17-2.81(m, 4H), 5.28(bs, 2H),

5.61(t, 1H), 6.80-8.10(m, 7H)

トランス体 NMR (CDC ℓ3, δ, ppm)

2.15(s, 6H), 2.17-2.81(m, 4H), 5.00-5.50 (77)

新玩<u></u>

(

(broad, 2H), 6.06(t, 1H), 6.70-8.10(m, 7H) 実施例 6.

11-(3-ジェチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2 -カルボン酸メチル(化合物 4)

実施例 5 における(3 ージメチルアミノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩を(3 ージエチルアミノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩1/3水和物にかえることにより目的生成物を得る。実施例 7.

11-(3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カ ルボン酸メチル(化合物 6)

実施例 5 における(3 ージメチルアミノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩を(3 ーピロリジノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩1/2 水和物にかえることにより目的生成物を得る。 実施例 8.

11- (4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11 - ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸メチル (化合物 8)

実施例 5 における(3 - ジメチルアミノプロピ
(78)

ル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩を(4ージメチルアミノブチル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩にかえることにより目的生成物を得る。 実施例 9

Ĺ

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2 -酢酸メチル(化合物18)

窒素雰囲気下(3 - ジメチルアミノプロピル) - トリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸 塩(4 8 g)をテトラヒドロフラン(2 0 0 ml) に懸濁し、氷冷下1.6 規定 n - ブチルリチウムへ キサン溶液(8 0 ml)を加える。氷冷下1 時間攪 拌する。

11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-酢酸(5.0g)をテトラヒドロフラン(120ml)に溶解した溶液を氷冷下滴する。室温にて2時間攪拌した後減圧下溶媒を出去し、ついで水(200ml)を加え、ジエチルエーテル(200ml)で洗浄する。4規定塩酸水溶液を加えpH1に調整し、ジエチルエーテルで洗浄する。

次に10規定水酸化ナトリウム水溶液を加えpH 7 に調整し減圧下溶媒を留去する。得られる残渣を



<u>シス</u>体

Ĺ

N M R (C D C ℓ₃, δ, ppm) 2.06-2.67 (m, 4H), 2.16 (s, 6H), 3.46 (s, 2H), 3.58 (s, 3H), 5.08 (bs, 2H), 5.69 (t, 1H, J=7Hz), 6.53-7.30 (m, 7H)

<u>ト</u>ランス体

NMR (CDC ℓ₃, δ, ppm) 2.06-2.67(m, 4H), 2.16(s, 6H), 3.46(s, 2H), 3.58(s, 3H), 5.08(bs, 2H), 6.06(t, 1H, J=7Hz), 6.53-7.30(m, 7H)

実施例10

11- (4-ジメチルアミノブチリデン)-6.11 -ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸メチル(化合物21) 実施例9における(3-ジメチルアミノプロピル)-トリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩を(4-ジメチルアミノブチル)-トリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩にかえることにより目的生成物を得る。

実施例11

11- (3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸メチル(化合物23)

実施例 9 における(3 ージメチルアミノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩を(3 ーピロリジノプロピル)ートリフェニルホスホニウムブロミド臭化水素酸塩1/2 水和物にかえることにより目的生成物を得る。

実施例12

3 - 〔11- (3 - ジメチルアミノプロピリデン) -6,11- ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン -2 - イル〕 - プロピオン酸メチル(化合物27)

実施例 9 における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2-酢酸を3-(11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2-イル)-プロピオン酸にかえることにより目的生成物を得る。

実施例13

11- (3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3 - 酢酸メチル(化合物29)

実施例9における11-オキソ-6,11-ジヒドロ ジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸を11-オキソー6,11ージヒドロジベンズ [b, e]オキ セピンー3-酢酸にかえることにより目的生成物 を得る。

実施例14

11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6. 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2 - 酢酸メチル

11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー 2 - 酢酸メチル(22.0g)と N, N - ジメチルエチレンジアミン(6 8.7g)を乾燥 ベンゼン(700ml)に溶解し、これに四塩化チ タン(17.2ml)の乾燥ベンゼン(40ml)溶液 を滴下し、室温にて1晩攪拌する。飽和重曹水を 加え、不溶物を沪去したのち沪液を酢酸エチル (500 ml) にて抽出し、飽和重曹水,飽和食塩水 で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、 減圧下溶媒を留去する。得られる残渣をカラムク ロマトグラフィー(シリカゲル、溶出溶媒 酢酸

エチル:トリエチルアミン=10:1)にて精製し目的生成物(13.8g)を得る。

無色油状

1

N M R (CDC ℓ_3 , δ , ppm) 2.14(s, 6H), 2.63(t, 2H, J=6.9Hz), 3.51(s, 2H), 3.58 (s, 3H), 3.38-3.80(m, 2H), 5.04(bs, 2H), 6.56-7.60(m, 7H)

IR (液膜, cm⁻¹) 2950, 1740, 1630, 1305, 1015

マススペクトル(m/z) 352 (M+) 実施例15

11-(2-ジェチルアミノエチル)イミノ-6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2 -カルボン酸メチル(化合物34)

実施例14における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-酢酸メチルを11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸メチルにかえることにより目的生成物を得る。

無色油状

C22H26O3N2 としてマススペクトル(m/z)366 (M⁺)

実施例16

11- (2-ジェチルアミノエチル) イミノー6, (83) 11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2 -酢酸エチル (化合物38)

実施例14におけるN, N-ジメチルエチレンジアミンをN, N-ジェチルエチレンジアミンにかえることにより目的生成物を得る。

無色油状

C₂₃H₂₈O₃N₂ としてマススペクトル(m/z) 380(M⁺) 実施例17

11-(3-ジメチルアミノプロピル) イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-酢酸メチル(化合物40)

実施例14におけるN, N-ジメチルエチレンジアミンをN, N-ジメチルプロピレンジアミンにかえることにより目的生成物を得る。

無色油状

C22H26O3N2 としてマススペクトル(m/z) 366(M+) 実施例18

3 - 〔11- (2-ジメチルアミノエチル) イミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-イル〕-プロピオン酸メチル(化合物42)

実施例16における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-2-酢酸メチルを3-(11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕-オキセピン-2-イル)-プロピオ(84)



ン酸にかえることにより目的生成物を得る。 無色油状

C₂₄H₃₀O₃N₂ としてマススペクトル(m/z) 394(M+) 実施例19

2-〔11-(2-ジメチルアミノエチル)イミノー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-イル〕-プロピオン酸メチル(化合物44)

実施例14における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2-酢酸メチルを2-(11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2-イル)ープロピオン酸にかえることにより目的生成物を得る。

無色油状

C22H26O3N2 としてマススペクトル(m/z) 366(M+) 実施例20

11-(2-ジメチルアミノエチル)イミノ-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3 -酢酸メチル(化合物46)

実施例14における11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー2-酢酸メチルを11-オキソー6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピンー3-酢酸にかえることにより目的生成物を得る。

無色油状

 $C_{21}H_{24}O_{3}N_{2}$ としてマススペクトル (m/z) 352 (M^{+}) 実施例21

11-(3-ジメチルアミノプロピル)イミノー 6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-3-酢酸メチル (化合物48)

実施例17における11-オキソ-6,11-ジヒドロ ジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-酢酸を11 ーオキソー6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オ キセピンー3ー酢酸にかえることにより目的生成 物を得る。

無色油状

1

C22 H26 O3 N2 としてマススペクトル(m/z) 366 (M+) 実施例22

11- 〔2- (4-メチルピペラジノ)ェチリデ ン] -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e] オキセ ピン-2-カルボン酸メチル(化合物10)

4ーメチルピペラジン(1.5ml)とパラホルム アルデヒド(0.37g)を、テトラクロロエタン (100ml)に溶解し、これにトリフルオロ酢酸 (5ml)を滴下する。60℃にて2時間攪拌した のち、11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ 〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル (1.8g)をテトラクロロエタン(3 0 ml)に溶 解した溶液を滴下し、さらに90℃にて3時間攪

無色油状

Ę

<u>シス体</u> NMR (CDC l₃, δ, ppm) 2.24 (s, 3H), 2.45(s, 8H), 2.94-3.32(m, 2H), 3.84(s, 3H), 5.22(bs, 2H), 5.85(t, 1H, J=6.8 Hz), 6.66-8.07(m, 7H)

マススペクトル(m/z) 378 (M+)

トランス体 NMR (CDCℓ3, δ, ppm)

2.24(s, 3H), 2.45(s, 8H), 2.94-3.32(m, 2H),

3.84(s, 3H), 5.22(bs, 2H), 6.22(t, 1H, J=6.8 Hz)

マススペクトル(m/z) 378 (M+)

実施例23

11-(2-モルホリノエチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カル (87)

ボン酸メチル(化合物12)

実施例22における 4 - メチルピペラジンをモルホリンにかえることにより目的生成物を得る。 実施例24

11-(2-チオモルホリノエチリデン)-6,11 -ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸メチル(化合物14)

実施例22における4-メチルピペラジンをチォモルホリンにかえることにより目的生成物を得る。 実施例25

11-(2-ピロリジノエチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸メチル(化合物16)

実施例22における 4 - メチルピペラジンをピロリジンにかえることにより目的生成物を得る。 実施例26

11-(2-ピペリジノエチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸メチル(化合物17)

実施例22における 4 - メチルピペラジンをピペリジンにかえることにより目的生成物を得る。 実施例27

11- [2-(4-メチルピペラジノ) ェチリデン] -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセ

ピン-2-酢酸メチル(化合物25)

実施例22における11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]-オキセピン-2-カルボン酸メチルを11-メチレン-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-酢酸メチルにかえることにより目的生成物を得る。

実施例28

į

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズー [b, e]オキセピン-2-カルボン酸 (化合物 3)

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2 -カルボン酸メチル(26.1g)をメタノール (500ml)と水(30ml)の混合溶媒に溶解熱で (500ml)と水(30ml)を加え2時間加入 、水酸化ナトリウム(6.2g)を加え2時間加入7 流する。放冷後4規定塩酸水溶液を加え2ポーラスポーラスポーラスポーラスポーラスポーラスポーラスポークロマトグラフィー(HP-20)カラムクロマトグラフィーと 出溶媒 水:メタノール=1:2)にて精製し 的生成物(25.0g)を得る。

_シス体

白色結晶

融点 162-164℃ NMR (DMSO-d₆, δ, ppm) 2.28(s, 6H), (89)

都會

2.40-2.70 (m, 4H), 5.20-5.40 (broad, 2H),

5. 72(t, 1H, J=7.0Hz), 6. 85-7.90(m, 7H)

IR (KBr錠剤, cm⁻¹) 3400, 1610, 1370,

1220, 1005

元素分析(%)

C20 H21 O3 N・1/3 H2Oとして

С

Н

N

実測値

Ė

(

73.00

6.67

4.14

計算値

72.93

6.63

4. 25

トランス体

白色結晶

融点 242-244℃

NMR (DMSO-d₆, δ , ppm) 2.25(s, 6H),

2.40-2.70 (m, 4H), 5.20-5.40 (broad, 2H),

6.09(t, 1H, J=7.0Hz), 6.78-7.90(m, 7H)

IR (KBr錠剤, cm⁻¹) 3400, 1610, 1380,

1222, 1010

元素分析(%)

C

Η

N

実測値

74.30

6.60

4.30

計算値

74.28

6.55

4.30

実施例29~34

11-(3-ジェチルアミノプロピリデン)-6,11 -ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-

(90)

カルボン酸(化合物5)

£.

11- (3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カルボン酸(化合物7)

11-(4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カ ルボン酸(化合物9)

11-〔2-(4-メチルピペラジノ)エチリデン〕 -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン -2-カルボン酸(化合物11)

11- (2-モルホリノエチリデン)-6,11-ジヒ ドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボ ン酸(化合物13)

11- (2-チオモルホリノエチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-カ ルボン酸 (化合物15)

実施例28と同様にして加水分解し目的生成物を得る。

化 合 物 	融 点 (℃)	元素分析(%) 又はマススペクトル			
	白色固体	シス:トランス=7:3			
5	1 2 0 - 1 2 3	22H25O3Nとして C			
J	/ > > > > >	C H N			
	(アセトニトリル) 	実測値 75.10 7.11 3.87			
0		計算値 75.19 7.17 3.99			
7	無色不定形約150	C22 H23 O3 N として			
	(分解)	349 (M+)			
	白色固体	シス:トランス = 9 : 1 , 2 水和物			
	1 2 8 - 1 2 9	C21 H23 NO3・2 H2Oとして			
9	(水)	C H N			
	(),()	実測値 67.61 7.03 4.00			
		計算値 67.54 7.29 3.75			
		シス:トランス=1:9,2水和物			
	白色固体	C22 H24 NO3 · 2 H2O 2 LT			
11	1 5 0 - 1 5 3	C H N			
	(水)	実測値 65.98 6.99 6.95			
		計算値 65.98 7.05 7.00			
į.		シス:トランス=1:9			
13	白色固体	C21 H21 O4 N として			
	$1 \ 3 \ 0 - 1 \ 3 \ 3$	C H N			
	(トルエン)	実測値 71.52 6.11 3.81			
		計算值 71.78 6.02 3.99			
	 -				

無色不定形

約140

C21 H21 O3 NS E L T 367 (M+)

実施例35

4

15

 $11 - (3 - i) \times \pi$ 11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2 - 酢酸(化合物20)

実施例28と同様にして加水分解し目的生成物を得 る。

シス体

融点 118-120℃ (イソプロパノール) 白色結晶

NMR (DMSO-d₆, δ , ppm) 2.16(s, 6H),

2.30-2.60 (m, 4H), 4.04 (s, 2H), 5.15 (bs,

2H), 5.69(t, 1H, J=7Hz), 6.73-7.40(m, 7H)

IR (KBr錠剤, cm⁻¹) 3400, 1580, 1225,

1005

マススペクトル (m/z)

 $3 \ 3 \ 7 \ (M^+)$

元素分析(%) C21 H23 O3 N・1 水和物として

C

Н

N

実測値

70.77

7.36

3.74

計算值

70.96

7.09

3.94

トランス体

白色結晶

融点 158-160℃ (アセトニトリル)

NMR (DMSO-d₆, δ , ppm) 2.05(s, 6H),

(93)

2.30-2.60 (m, 4H), 4.04(s, 2H), 5.15 (bs, 2H), 6.06 (t, 1H, J=7Hz), 6.73-7.40 (m, 7H) IR (液膜, cm⁻¹) 3380, 1575, 1220, 1005 マススペクトル(m/z) 337 (M+) 元素分析(%) C21 H23 O3 N・1 水和物として

CHN実測値71.066.663.92計算値70.967.003.94

実施例36~39

1

Ľ.

11- (4-ジメチルアミノブチリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-酢酸(化合物22)

11- (3-ピロリジノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2-酢酸(化合物24)

11- [2-(4-メチルピペラジノ) エチリデン] -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン -2-酢酸 (化合物26)

3 - 〔11- (3 - ジメチルアミノプロピリデン) -6,11- ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン -2 - イル〕 - プロピオン酸(化合物28)

実施例35と同様にして加水分解し目的生成物を得る。物性値を第9表及びそれにつづいて示す。

第	9	表

化合物	融 点 (℃)	元素分析 (%)
22	白色固体 206-209 (イソプロパノール)	シス:トランス=92:8 C22H25O3Nとして C H N 実測値 75.20 7.28 4.02
		計算値 75.19 7.17 3.99
26	白色固体 206-209 (イソプロパノール)	シス:トランス=1:9 C22H25O3Nとして C H N 実測値 75.19 7.17 3.99 計算値 75.15 7.28 3.96

化合物28

シス体

 $L_{i,i}$

白色結晶 融点 136-138℃ (イソプロピルェーテル)
NMR (DMSO-d₆, δ, ppm) 2.32(m, 2H),
2.38(s, 6H), 2.44-2.56(m, 2H), 2.73
(m, 4H), 5.15(bs, 2H), 5.50(m, 1H),

IR (KBr 錠剤, cm⁻¹) 3380, 1645 マススペクトル(m/z) 351 (M⁺)

6.7-7.4(m, 7H)

元素分析(%) C22 H25 NO3として

C Η N

実測値 74.83 7.31 3.97

計算値 75. 19 7. 17 3.99

トランス体

融点 148-149℃ (アセトニトリル) 白色結晶 NMR (DMSO-d₆, δ , ppm) 2.05(s, 6H),

2.24(m, 2H), 2.35(m, 2H), 2.47(t, 2H,

J=7.5Hz), 2.72(t, 2H, J=7.5Hz),

4.80-5.50 (broad, 2H), 5.99 (t, 1H, J=

7. 1Hz), 6. 6-7.5 (m, 7H)

IR (KBr 錠剤, cm⁻¹) 3380, 1700

マススペクトル (m/z) 351 (M+)

元素分析(%) C22 H25 NO3・1/5 水和物として

C Н N

実測値 74.53 7.20 4. 32

74.42 計算値 7. 21 3.95

実施例40

11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン- 2 一酢酸(化合物37)

実施例27と同様にして加水分解し、シン体8%, アンチ体92%の混合物として目的生成物を得る。 融点 174-176℃ (1/2 水和物として) 白色結晶

NMR (DMSO-d_ε, δ, ppm) 2.07(s, 6H), 2.30-2.80(m, 4H), 3.47(s, 2H), 4.90-5.30 (broad, 2H), 6.74-7.62(m, 7H)

IR (KBr錠剤, cm⁻¹) 3350, 1575, 1370, 1010

元素分析(%) C20 H22 N2O3・1/2 水和物として

С Н

N

8.06

実測値 69.47 6.77

計算値 69.14 6.67 8.06

実施例41~47

7.

11- (2-ジエチルアミノエチル) イミノ-6,11 -ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸 (化合物35)

11- (2-ジエチルアミノエチル) イミノ-6,11 -ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-酢酸 (化合物39)

11-(3-ジメチルアミノプロピル)イミノ-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン-2- 酢酸(化合物41)

3 - 〔11- (2-ジェチルアミノェチル) イミノ -6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン -2-イル〕-プロピオン酸(化合物43)

2 - [11-(2-ジメチルアミノエチル) イミノ -6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン (97)



- 2 - イル〕 - プロピオン酸(化合物45)

11-(2-ジメチルアミノエチル) イミノ<math>-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-3-

酢酸(化合物47)

4

11- (3-ジメチルアミノプロピル) イミノー6,

11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-3

一酢酸(化合物49)

実施例40と同様にして加水分解し、目的生成物を得る。物性値を第10表に示す。

第 10 表

化合物	融 点 (°C)	元素分析(%) 又は マススペクトル				
	シン体:アンチ体= 1 : 1					
	白色固体	C21 H24 O3 N2 E L T				
35	198-200	C H N				
	(イソプロピルエーテル)	実測値 71.66 6.90 7.82				
		計算値 71.57 6.86 7.95				
		アンチ体 98%				
	白色固体	C22 H26 O3 N2 E L T				
39	1 6 1 - 1 6 2	C H N				
	(酢酸エチル)	実測値 72.25 7.24 7.58				
		計算值 72.11 7.15 7.64				

		アンチ体 97%
	白色固体	C21 H24 O3 N2 E L T
41	1 7 1 - 1 7 3	C H N
	(イソプロパノール)	実測値 71.35 6.92 7.69
		計算値 71.57 6.86 7.95
43	無色油状	C23 H28 O3 N2 として
		380 (M+)
		アンチ体>95%
	白色固体	C21 H24 O3 N2として
45	1 3 2 - 1 3 5	C H N
	(水)	実測値 71.39 6.99 7.91
		計算值 71.57 6.86 7.95
	白色固体	アンチ体>95%
	1 9 4 - 1 9 5	C20 H22 O3 N2 E L T
47	(分解)	C H N
- '	(メタノール)	実測値 70.87 6.80 7.93
		計算値 70.98 6.55 8.28
	白色固体	アンチ体>95%
	174-175	C21 H24 O3 N2 E L T
49	(分解)	C H N
	(イソプロパノール)	実測値 71.42 7.03 8.06
		計算値 71.57 6.86 7.95



実施例48

11-(3-ジメチルアミノプロピル)-6,11--ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2-カルボン酸メチル(化合物50)

工程 A 11-ヒドロキシー2-(4,4-ジメチル -2-オキサゾリン-2-イル)-6,11 -ジヒドロジベンズ [b, e]オキセピン

11-オキソー2-(4,4-ジメチルー2-オキサゾリンー2-イル)-6,11-ジヒドロジベール (2,40g)をメタノール (100ml)に溶解し、これに水素化ホウ素する。(100ml)に溶解し、これに水素化ホウ素する。減圧下溶媒を留去し、残渣を塩化メチレン(200ml)にて抽出し、飽和重曹水,飽和食塩水で減圧下溶媒を留去し、飽和重曹水,能大きな流流で、減圧下溶媒を留去する。得られた粗生成物をトルエの6g)を得る。

白色固体 融点 201-203℃

工程B 11-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(4,4-ジメチル-2-オキサゾリン-2-イル)-6,11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン

11-ヒドロキシー2-(4,4 -ジメチルー2-(100)

オキサゾリン-2-イル)-6,11-ジヒドロジベ ンズ〔b, e〕オキセピン(1.90g)を塩化メ チレン(3 0 ml)に溶解し、これに氷冷下塩化チ オニル (0.7ml) を加え、室温にて1時間攪拌す る。減圧下溶媒を留去することにより、11-クロ ロー2-(4,4 -ジメチル-2-オキサゾリン- $2 - 4 \mu) - 6,11 - ジヒドロジベンズ [b, e]$ オキセピンを得るが、このものは精製することな しに、テトラヒドロフラン (1 0 ml) に溶解する。 この溶液に実施例1.工程Cの場合と同様にして調 製した3-ジメチルアミノプロピルマグネシウム クロリドを窒素雰囲気下に原料がなくなるまで滴 下して反応させる。塩化メチレン(100ml)に て抽出し、飽和重曹水,飽和食塩水で順次洗浄し、 無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下溶媒を留 去する。得られる残渣をカラムクロマトグラフィ - (シリカゲル、溶出溶媒 ヘキサン:酢酸エチ ル:トリエチルアミン=10:10:1)にて精製し 目的生成物(0.06 g)を得る。

無色油状 C24 H30 O2 Nとして

マススペクトル(m/z) 378 (M+)

工程 C:11-(3-ジメチルアミノプロピル)6,11-ジヒドロジベンズ [b, e]オキ セピン-2-カルボン酸メチル

(101)

11-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-(4,4-ジメチルー2-オキサゾリン-2-イル)-6,11-ジヒドロジベンズ[b,e] オキセピン(60ml)を水(20ml)とジオキサン(20ml)の混合溶媒に溶解し、これにpートルエンスルの混合溶媒に溶解し、3時間加熱還流する。酢酸エチル(100ml)にて乾燥後、減圧下下濃縮する。酢酸エチル(10ml)にて乾燥を水溶薬を水のにし、無水硫酸ナトリウムにで乾燥後、減圧下下溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのmlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解は2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に溶解し、2mlのml)に 2mlのml)に 2mlのml)に

により、目的物 (5.3 mg) を得る。 無色油状

C20 H23 O3 N 2 L T

実施例49

NMR (CDCℓ3, δ, ppm) 1.20-1.40(m, 1H), 1.60-1.80(m, 2H), 2.18(m, 2H), 2.56 (s, 6H), 2.74(dd, 2H, J=6.6Hz 及び9.5Hz), 3.90(s, 3H), 5.00 及び5.59(ABq, 2H, J=14.2Hz), 6.96-7.88(m, 7H)

マススペクトル(m/z) 325 (M+) IR (液膜, ν, cm⁻¹) 3400, 1710, 1610, 1110

化合物 3 の1/2 フマル酸塩・1/5 水和物 (化合物 3')

11-(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6, 11-ジヒドロジベンズ〔b,e〕オキセピン-2-カルボン酸(化合物3)(3.95g)をアセトン(100ml)に溶解し、これにフマル酸(1.42g)を加え、室温にて攪拌する。析出する結晶を沪取し、得られる粗結晶をイソプロパノールを得再結晶することにより、目的物(4.15g)を得る。

白色固体 融点 253-254℃ 異性体純度 トランス型 99% (HPLCにて測定) (103)



元素分析(%)

С20 H21 N O3 · 1/2 С4 H4 O4 · 1/5 H2 O として

С

Н

N

実測値

68.74

6.35

3.61

計算值

68.63

6.13

3.64

実施例50~59

実施例49と同様の方法にて第11表の目的物を 得る。物性値を第12表に示す。

第 11 表

化合物	
5 '	化合物 5 のフマル酸塩1/3 水和物 (シス体 99%)
7 '	化合物 7 のフマル酸塩 1 水和物 (シス体 70%)
11 '	化合物11の2フマル酸塩1/2 水和物 (トランス体 100%)
13'	化合物13の1/2 フマル酸塩1/2 水和物 (トランス体93%)
15 '	化合物15のフマル酸塩(トランス体 100%)
20'	化合物20のフマル酸塩3/2 水和物 (トランス体 95%)
26'	化合物26のフマル酸塩2/3 水和物 (トランス体 88%)
28'	化合物28のフマル酸塩1/2 水和物 (トランス体 63%)
31'	化合物31の1/2 フマル酸塩1水和物 (トランス体 95%)
33,	化合物33のフマル酸塩 (シス体 100%)



第 12 表

	T			,			
化合物	融(允)		元素 <i>5</i> (%	分析)			
	白色固体	C 2 6 H	2 9 O 7 N	· 1/3 F	H ₂ O Ł	して	
5 ,	1 0 0		С	Н	N		
Ü	(分解)	実測値	66.03	6.31	2.96		
	(イソプロピルエーテル)	計算值	66.14	6.55	3.14		
	白色固体	C 2 6 H 2	2 7 O 7 N	• H 2 C	つとして		
7 ,	り この に 吸湿性のため		С	Н	N		
	不明瞭	実測値	64.32	6.11	2.66		
	7 23 40	計算値	64.59	6.05	2.90		
	白色固体 266-268 (イソプロパノール)	C 3 0 H 3	C30 H32 O11 N2·1/2 H2 Oとして				
11'			С	Н	N		
		実測値	59.55	5.44	4.53		
		計算値	59.50	5. 49	4.63		
	白色固体	C 2 3 H 2	3 O 6 N	• 1/2	H 2 O ≥	して	
13'	2 3 2 - 2 3 5		С	Н	N		
	(分解)	実測値	66.63	5.83	3.44		
	(イソプロパノール)	計算値	66.72	5.85	3.44		
	白色固体	C25 H25 O7 N S & L T					
15'	2 5 0 - 2 5 4		С	Н	N		
	(イソプロパノール)	実測値	64.21	5.59	3.73		
		計算値	64.23	5.39	3.99		

20'	白色固体 135-138 (イソプロピルェーテル)	実測値	27 O7 N C 62. 58 62. 49	H 6.12	N 2. 77	して
26'	白色固体 108-110 (イソプロバノール)	実測値	C 64. 15 64. 02	H 6.47	N 5. 24	して
28'	白色不定形 吸湿性のため 測定不能	実測値	C 66.58	H 6. 61		
31'	白色固体 吸湿性のため 不明瞭 (石油ェーテル)	C23H2	7 O 4 N C 65. 53 65. 39	· H ₂ O H 6.81	として N 2.96	
33'	白色固体 146 (アセトン)	C 2 6 H 3	1 O 6 N 2 C 68.81		N 3. 22 3. 09	

実施例60

化合物35のナトリウム塩1水和物(化合物35')
11-(2-ジェチルアミノエチル)イミノ-6,
11-ジヒドロジベンズ〔b, e〕オキセピン-2
(106)

- カルボン酸(化合物35)(1.00g)をメタノール(100ml)に溶解し、これに28%ナトリウムメトキシドメタノール溶液(5.5ml)を加え、1時間攪拌したのち減圧下溶媒を留去する。残渣にイソプロピルエーテルを加え固体化させ、これを沪取し、目的物(0.98g)を得る。

白色固体 融点,吸湿性のため不明瞭

異性体比 シン:アンチ=1:1

元素分析(%) C21 H25 O4 N2 Na・H2 Oとして

 C
 H
 N

 実測値
 64.23
 6.62
 7.01

 計算値
 64.27
 6.68
 7.14

実施例61~62

実施例60と同様な方法で第13表の目的物を得る。 物性値を第14表に示す。

第 13 表

化合物	
43'	化合物43のナトリウム塩(アンチ体 98%)
45 '	化合物45のナトリウム塩1水和物(アンチ体 99%)

第 14 表

化合物	融点	•	元素分析 (%)	斤	
43'	白色固体 吸湿性のため 測定不可	C;₃ H₂· 表测值 計算值		H 7.00	N 6.88
45'	白色固体 1 4 0 - 1 4 5 (イソプロピルェ-テル)	C21 H25 実測値 計算値	C 64.11	H 6. 57	

実施例63 錠剤

常法により次の組成からなる錠剤を作成する。 トランスー11ー(3-ジメチルアミノプロピリデン)-6,11-ジヒドロジベンズ [b, e] オキセピン-2-カルボン酸 1/2フマル酸塩 1/5水和物(化合物 3') 3 0 mg

乳糖60mg馬鈴薯でんぷん30mgポリビニルアルコール2mgステアリン酸マグネシウム1mgタール色素微量

実施例64 散剤

常法により次の組成からなる散剤を作成する。 (108)